

VALANEQ 0,8MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Toegelaten

- Ivermectin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

VALANEQ 0,8MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Drank

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 6 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP54AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

2/04/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

83116/25-11-2011/K-0032504

Datum toelatingswijziging:

21/07/2020

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet